

13-Alpha-alkyl gonanes, their preparation and pharmaceutical compositions containing them.

Patent Number: EP0129499
 Publication date: 1984-12-27
 Inventor(s): NEEF GUNTER DR; SAUER GERHARD DR; WIECHERT RUDOLF PROF DR; BEIER SYBILLE DR; ELGER WALTER DR; HENDERSON DAVID DR; ROHDE RALPH DR
 Applicant(s): SCHERING AG (DE)
 Requested Patent: ☒ EP0129499, B1
 Application Number: EP19840730062 19840613
 Priority Number(s): DE19833321826 19830615; DE19843413036 19840404
 IPC Classification: C07J41/00 ; A61K31/565 ; C07J71/00
 EC Classification: C07J41/00C50B, C07J71/00B1
 Equivalents: AU2936184, AU572849, CA1307784, ☐ DD218624, ☐ DK166729B, DK288184, ☐ ES8502612, ☐ FI78709B, ☐ FI78709C, FI842395, ☐ GR82210, HU36139, IE57620, IL72085, JP1705228C, ☐ JP2167296, JP3069919B, NO160521B, NO160521C, NO842394, NZ208441, ☐ PT78732

Abstract

1. Claims for the Contracting States BE, CH, LI, DE, FR, GB, IT, LU, NL, SE 13 alpha-Alkyl gonanes of general formula I see diagramm : EP0129499,P14,F3 wherein R**1 means -N R**II -R**I wherein R**I and R**II are hydrogen or alkyl of 1-4 carbon atoms, or R**I and R**II with inclusion of N mean a saturated 5- or 6-membered ring, wherein the ring can contain, besides N, still another hetero atom, such as O, N, S, as well as the corresponding tertiary N-oxides and the acid addition salts, OR**III wherein R**III means methyl, ethyl, propyl, methoxyphenyl, allyl, or beta-dimethylaminoethyl, R**2 means a hydrogen atom, a methyl group or an ethyl group, R**3 means -(CH2)n -CH3 with n=0-4, -(CH2)n -CH2 -O(S)R**IV with n=0-4, and R**IV meaning hydrogen or alkyl of 1-4 carbon atoms, -CH=CH-(CH2)n -OR**V with n=1-4, and R**V meaning hydrogen, alkyl, or alkanoyl of respectively 1-4 carbon atoms, -C = C-X wherein X means hydrogen, alkyl of 1-4 carbon atoms, or halogen, -(CH2)n -CH2 CN with n=0-3 or see diagramm : EP0129499,P14,F4 wherein Y means hydrogen or OR**V, R**4 is hydroxy, alkoxy, or alkanoyloxy of respectively 1-4 carbon atoms or R**3 /R**4 means see diagramm : EP0129499,P14,F2 wherein R**3 is in the alpha-position and R**4 is in the beta-position, or R**3 is in the beta-position and R**4 is in the alpha-position with respect to the steroid skeleton, and R**5 is a hydrogen atom or an alpha- or beta-positioned alkyl group of 1-4 carbon atoms. 1. Claim for the Contracting State AT Process for the preparation of 13 alpha-alkylgonanes of the general formula I see diagramm : EP0129499,P15,F4 wherein R**1 represents -N R**II -R**I, wherein R**I and R**II represent hydrogen or alkyl having from 1 to 4 carbon atoms, or R**I and R**II, with the inclusion of N, represent a saturated 5- or 6-membered ring, wherein the ring can contain, in addition to N, a further hetero atom, such as O, N or S, as well as the corresponding tertiary N-oxides and the acid addition salts, or represents -OR**III, wherein R**III represents methyl, ethyl, propyl, methoxyphenyl, allyl or beta-dimethylaminoethyl, R**2 represents a hydrogen atom, a methyl group or an ethyl group, R**3 represents -(CH2)n -CH3, where n=0-4, -(CH2)n -CH2 -O(S)R**IV, where n=0-4 and R**IV represents hydrogen or alkyl having from 1 to 4 carbon atoms, -CH=CH-(CH2)n -OR**V, where n=1-4 and R**V represents hydrogen, alkyl or alkanoyl each having from 1 to 4 carbon atoms, -C = C-X, where X represents hydrogen, alkyl having from 1 to 4 carbon atoms, or halogen, -(CH2)n -CH2 CN, where n=0-3, or see diagramm : EP0129499,P15,F7 where Y represents hydrogen or OR**V, where R**V has the meanings given above, R**4 represents hydroxy, alkoxy or alkanoyloxy each having from 1 to 4 carbon atoms, or R**3 /R**4 represents see diagramm : EP0129499,P16,F1 wherein R**3 is in the alpha-position and R**4 is in the beta-position, or R**3 is in the beta-position and R**4 is in the alpha-position with respect to the steroid skeleton, and R**5 represents a hydrogen atom or an alkyl group in the alpha- or beta-position having from 1 to 4 carbon atoms; characterised in that a compound of the general formula II see diagramm : EP0129499,P16,F3 wherein R**1, R**2 and R**5 have the meanings given in formula I and Z is an ethylene

THIS PAGE BLANK (USPTO)

EP0129499, P16, F3 wherein R¹, R² and R⁵ have the meanings given in formula I and Z is an ethylene or 2,2-dimethylpropylene group, is irradiated with ultraviolet light, and the 13-episteroid, obtained by UV irradiation, of the general formula III see diagramm : EP0129499, P16, F2 wherein R^{**1}, R^{**2}, R^{**5} and Z have the meanings given in formula II, is converted into the compounds of the general formula I in accordance with methods known per se by nucleophilic addition to the 17-ketone, cleavage of the 3-ketal protective group, and splitting off of water from the 4,5-position.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

THIS PAGE BLANK (USPTO)

6-6-01

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑰ Anmeldenummer: 84730062.1

⑥ Int. Cl.²: **C 07 J 41/00**
A 61 K 31/565
//C07J71/00

⑱ Anmeldetag: 13.06.84

③① Priorität: 15.06.83 DE 3321826
04.04.84 DE 3413036

④③ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
27.12.84 Patentblatt 84/52

④④ Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

⑦① Anmelder: **SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT** Berlin
und Bergkamen
Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11
D-1000 Berlin 65(DE)

⑦② Erfinder: **Neef, Günter, Dr.**
Darmstädter Strasse 9
D-1000 Berlin 15(DE)

⑦② Erfinder: **Sauer, Gerhard, Dr.**
Königsbacher Zelle 47 A
D-1000 Berlin 28(DE)

⑦② Erfinder: **Wiechert, Rudolf, Prof. Dr.**
Petzower Strasse 8 A
D-1000 Berlin 39(DE)

⑦② Erfinder: **Beier, Sybille, Dr.**
Uhlandstrasse 121
D-1000 Berlin 31(DE)

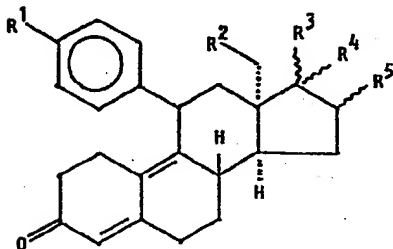
⑦② Erfinder: **Elger, Walter, Dr.**
Schorlemer Allee 12 B
D-1000 Berlin 33(DE)

⑦② Erfinder: **Henderson, David, Dr.**
Jahnstrasse 17
D-1000 Berlin 28(DE)

⑦② Erfinder: **Rohde, Ralph, Dr.**
Schwatlowstrasse 4
D-1000 Berlin 45(DE)

⑤④ 13 α -Alkylgonane, deren Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Präparate.

⑤⑦ Es werden 13 α -Alkylgonane der allgemeinen Formel I

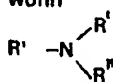


(I),

1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder R¹ und R² unter Einschluß von N in der Bedeutung eines gesättigten 5- oder 6gliedrigen Ringes, wobei im Ring außer N noch ein weiteres Heteroatom wie O, N, S enthalten sein kann, sowie die entsprechenden tertiären N-Oxide und die Säureadditionssalze, -OR³ mit R³ in der Bedeutung von Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxyphenyl, Allyl oder β -Dimethylaminoethyl, R⁴ ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe, R³/R⁴ verschiedene Bedeutungen haben und R⁵ ein Wasserstoffatom oder eine α - oder β -ständige Alkylgruppe mit 1 - 4 C-Atomen bedeuten.

Die Verbindungen besitzen starke antigestagene Wirkung und können zur postcoitalen Fertilitätskontrolle verwendet werden.

beschrieben,
worin



mit R¹ und R² in der Bedeutung von Wasserstoff oder Alkyl mit

Die Erfindung betrifft neue 13α -Alkylgonane der allgemeinen Formel I, ein Verfahren zu deren Herstellung, diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Präparate sowie die neuen 13 -Episteroide der allgemeinen Formel III als Zwischenprodukte.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I besitzen eine starke Affinität zum Gestagenrezeptor, ohne selbst gestagene Aktivität zu besitzen. Sie sind kompetitive Antagonisten des Progesterons (Anti-Gestagene) und sind zur Auslösung von Aborten geeignet, da sie das zur Aufrechterhaltung der Schwangerschaft erforderliche Progesteron vom Rezeptor verdrängen. Die Verbindungen sind deshalb wertvoll und interessant im Hinblick auf ihre Verwendung zur postcoitalen (p.c.) Fertilitätskontrolle.

Entsprechende Verbindungen in der Estranreihe werden bereits als antigestagen wirksame Verbindungen in *Fertility and Sterility* 40 (1982), Seite 253, beschrieben.

Die bisher bekannten Struktur-Wirkungsbeziehungen für kompetitive Progesteron-Antagonisten deuteten darauf hin, daß eine 1,3-diaxiale Anordnung von 11β -Arylrest und 13β -Alkylgruppe für die Entfaltung antigestagener Aktivität zwingend erforderlich sei. Um so überraschender ist die starke und selektive antagonistische Wirkung der 13α -Alkylgonane des Typs I, der eine völlig andere molekulare Topographie im Vergleich zur Estran-Reihe aufweist.

Zur Kennzeichnung der antigestagenen Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde die abortive Wirkung in einer frühen Phase post nidationem (Experiment I) und in einer fortgeschrittenen Phase post nidationem (Experiment II) untersucht.

Die Versuche wurden an weiblichen Ratten im Gewicht von ca. 200 g durchgeführt. Nach erfolgter Anpaarung wurde der Schwangerschaftsbeginn durch Nachweis von Spermien in Vaginalabstrichen gesichert. Der Tag des Spermiennachweises gilt als Tag 1 der Gravidität (= d 1 p.c.).

Die Behandlung der Tiere mit der jeweils zu testenden Substanz bzw. dem Lösungsmittel erfolgte nach der Nidation der Blastocysten von d 5 p.c. bis d 7 p.c. (Experiment I) bzw. d 13 p.c. bis d 15 p.c. (Experiment II). An d 9 p.c. bzw. d 17 p.c. wurden die Tiere getötet und die Uteri auf Implantate und Resorptionsstellen hin untersucht. Von allen Uteri wurden Fotos angefertigt. Das Fehlen von Implantaten wurde als Abort gewertet.

Als Antigestagene wurden untersucht:

- A: 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-hydroxy-17 α -propinyl-4,9-estradien-3-on (Referenzsubstanz).
- B: 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-hydroxy-17 α -(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on (gemäß Erfindung).
- C: 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-17B-(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on (gemäß Erfindung).

Die Testsubstanzen wurden in einem Benzylbenzoat-Rizinusöl-Gemisch (Verhältnis 1:4) gelöst. Das Vehikelvolumen pro Einzeldosis betrug 0,2 ml. Die Behandlung erfolgte subcutan (s.c.).

Tabelle 1 (Experiment I)

Abortive Wirkung in einer frühen Phase der Schwangerschaft
von Ratten

Behandlung von d 5 p.c. bis d 7 p.c., Autopsie d 9 p.c.

Verbindung	Dosis mg/Tier/Tag s.c.	Abortrate n Abort / n Gesamt	(%)
A	30,0	4/4	(100)
	10,0	-	-
	3,0	4/4	(100)
	1,0	2/4	(50)
	0,3	0/4	(0)
	0,1	0/4	(0)
B	10,0	4/4	(100)
	3,0	4/4	(100)
	1,0	4/4	(100)
	0,3	0/4	(0)
	0,1	0/4	(0)
C	10,0	4/4	(100)
	3,0	4/4	(100)
	1,0	4/4	(100)
	0,3	0/4	(0)
	0,1	0/4	(0)
Lösungsmittel als Kontrolle:	-	0/4	(0)
0,2 ml Benzylbenzoat + Rizinusöl (1:4)			

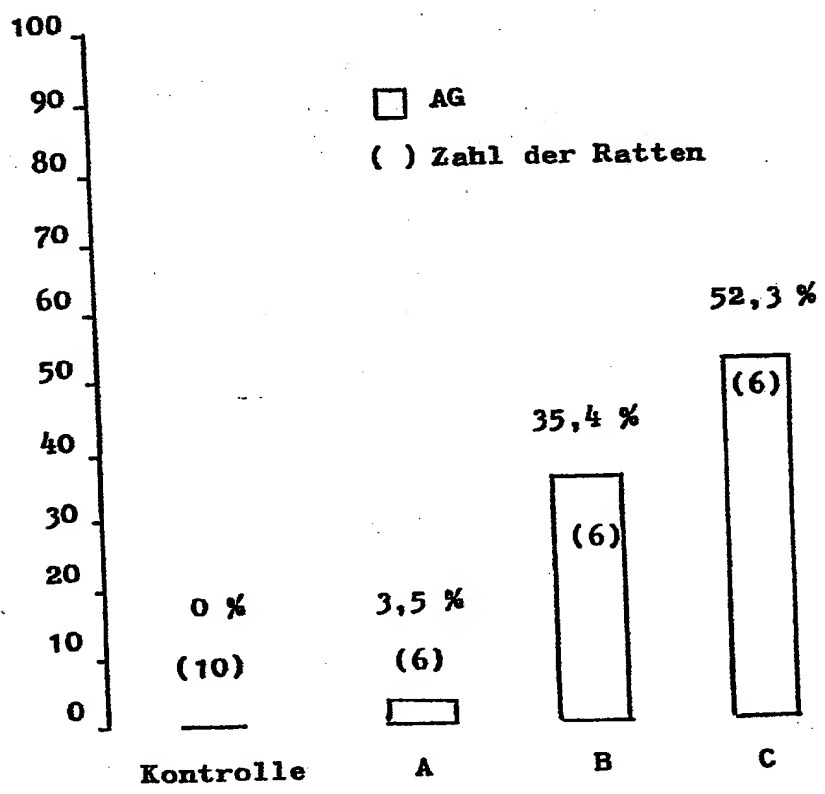
n = 4 Ratten/Gruppe

Tabelle 2 (Experiment II)

Abortive Wirkung in einer fortgeschrittenen Phase der Schwangerschaft von Ratten

Behandlung mit 3,0 mg/d. s.c. Antigestagen (AG) von d 13 p.c. bis d 15 p.c., Autopsie d 17 p.c.

% Kompletter Aborte
= leere Nidationsstellen

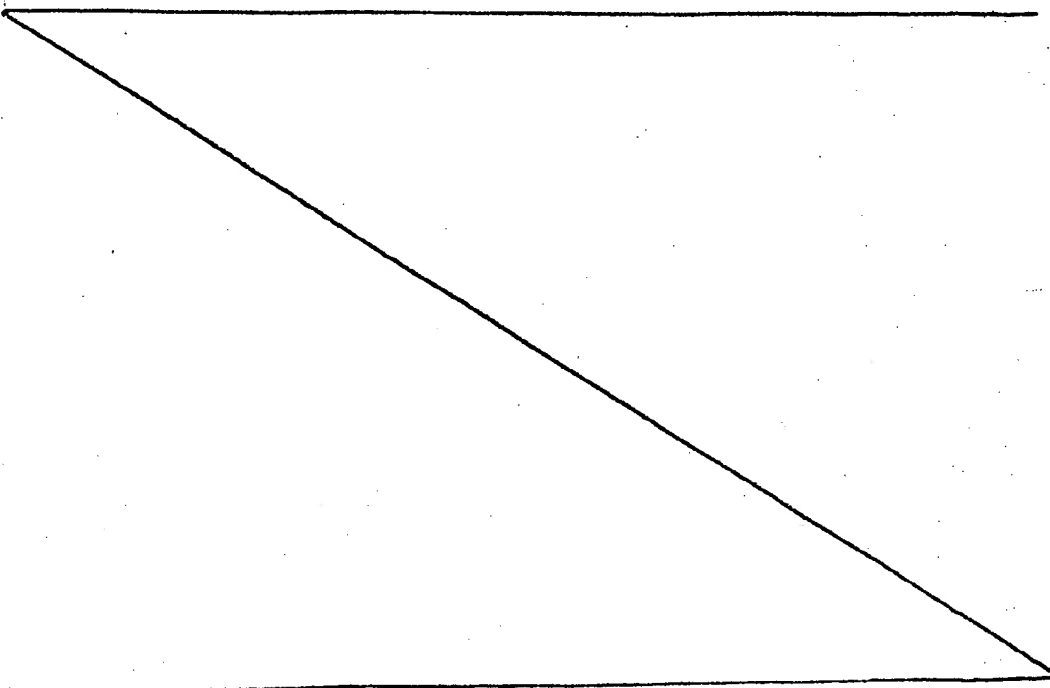


Die erfindungsgemäßen Verbindungen B und C wirken bei der frühgraviden Ratte in Dosierungen $\geq 1,0$ mg/d voll abortiv (Abortrate: 4/4). Im Gegensatz dazu zeigt die Referenzsubstanz A maximale abortauslösende (anti-gestagene) Wirkung erst bei Dosen von $\geq 3,0$ mg/d (Tabelle 1).

In einer fortgeschrittenen Phase der Schwangerschaft (d 13 - 15 p.c.) beträgt der Prozentsatz kompletter Aborte bei 3tägiger s.c.-Gabe von 3,0 mg/d für B 35,4 %, für C 52,3 % und für die Vergleichssubstanz A 3,5 % (Tabelle 2).

Die 13α -Alkylgonane der allgemeinen Formel I können in Form pharmazeutischer Präparate Verwendung finden. Die Herstellung der Präparate erfolgt nach an sich bekannten Methoden der Galenik durch Mischen mit organischem oder anorganischem inertem Trägermaterial, welches für die enterale, perkutane oder parenterale Applikation geeignet ist.

Die Dosierung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe liegt beim Menschen bei etwa 10 bis 1000 mg pro Tag.

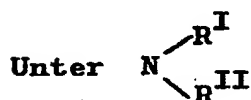


Alkylgruppen in R^I und R^{II} der allgemeinen Formel I sollen 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten, wobei die Methyl- und Ethylgruppe bevorzugt sind. Die Gruppe



steht auch für einen gesättigten 5- oder

6-gliedrigen Ring, der außer C-Atome und N noch ein weiteres Heteroatom wie O, N oder S enthalten kann, beispielsweise genannt seien der Pyrrolidino-, Piperidino-, Piperazino-, Morpholino-, Oxa- und Thiazolidino- sowie Thiadiazolidinoring.



Unter N sollen auch die entsprechenden tertiären

N-Oxide verstanden werden, wie zum Beispiel Dimethylamino-N-Oxid, Pyrrolidino-, Piperidino-, Piperazino- usw. N-Oxid.

Die in R^{IV} und R^V enthaltenen Alkyl- und Alkanoylgruppen sollen jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome haben, wobei Methyl, Ethyl und Acetyl, Propionyl bevorzugt sind.

Die neuen 13α -Alkylgonane der allgemeinen Formel I werden erfindungsgemäß nach dem Verfahren gemäß Anspruch 13 hergestellt.

Durch Bestrahlung mit ultraviolettem Licht werden die 13β -Alkylsteroidoide der allgemeinen Formel II in guter Ausbeute in die 13 -Episteroidoide (13α -Alkylsteroidoide) der allgemeinen Formel III umgewandelt.

Die gute Ausbeute an Umwandlungsprodukt ist überraschend. Zwar ist lange bekannt, daß 17 -Oxosteroidoide der Normalreihe durch UV-Bestrahlung in die 13 -Episteroidoide überführbar sind (A. Butenandt et al., Ber. Deutsch. Chem. Ges. 74, 1308 (1941)); man erhielt jedoch stets Gemische aus Aus-

gangsmaterial und epimerisierter Verbindung, die Bestrahlungszeiten betrugen mehrere Stunden, und die Ausbeuten waren außerordentlich niedrig. Daher ist auch die Suche nach einem alternativen, chemischen Zugang in die 13-Epi-Reihe immer noch aktuell, wie eine jüngere Arbeit von Barton et al., J.C.S. Perkin I, 2163 (1977) zeigt. Diese Alternative ist jedoch zur Herstellung von Verbindungen des Typs I nicht geeignet. Es wurde gefunden, daß die Bestrahlung von Verbindungen des Typs II unter bestimmten Bedingungen einen wesentlich günstigeren Verlauf nimmt als in der Reihe 11-unsubstituierter 17-Oxosteroide. So betragen die durchschnittlichen Bestrahlungszeiten nur noch 10 - 30 Minuten, und die Ausbeuten an 13-Episteroid liegen zwischen 60 - 80 %. Die Bestrahlungsprodukte können gegebenenfalls ohne chromatographische Reinigung weiter umgesetzt werden. Wesentliche Voraussetzung für ein gutes Ergebnis ist die richtige Wahl des Lösungsmittels, die Konzentration des zu bestrahlenden Substrats und das exakte Einhalten der Bestrahlungsdauer. Diese Parameter sind für jedes neue Substrat gesondert zu ermitteln.

Die Bestrahlung wird mit dem vollen Licht einer Hg-Hochdrucklampe in der Quarzglas-Apparatur durchgeführt. Die Temperatur der Reaktionslösungen wird auf etwa 25 °C eingestellt, die Konzentration der Lösungen beträgt 0,1 - 1,0 Gewichtsprozent. Als Lösungsmittel werden bevorzugt Tetrahydrofuran und Dioxan verwendet, jedoch können auch unpolare aprotische Solventien wie Hexan, Cyclohexan, Benzol, Toluol und deren Gemische angewendet werden. Die Bestrahlungsdauer beträgt etwa 10 - 50 Minuten.

Die auf diese Weise erhaltenen 13-Episteroide III werden nach den üblichen Verfahren durch nucleophile Addition an das 17-Keton und Folgereaktionen in die Endverbindung der allgemeinen Formel I überführt. Die nucleophile Addition an III verläuft im allgemeinen unter Bildung beider möglicher, isomerer Formen an C-17, die jedoch durch Chromatographie oder fraktionierte Kristallisation leicht trennbar sind. In vielen Fällen sind beide Isomere pharmakologisch wirksam, wenn auch Unterschiede in der Wirkungsstärke bestehen können.

Die nucleophile Addition von Acetylen (Ethin) oder Propin erfolgt mit Hilfe eines den Rest $-C\equiv CH$ oder $-C\equiv C-CH_3$ abgebenden Mittels. Solche Mittel sind zum Beispiel Alkalimetallacetylide, wie zum Beispiel Kalium- und Lithiumacetylid bzw. -methylacetylid.

Die metallorganische Verbindung kann auch in situ gebildet und mit dem 17-Keton der Formel III zur Reaktion gebracht werden. So kann man zum Beispiel auf das 17-Keton in einem geeigneten Lösungsmittel Acetylen und ein Alkalimetall, insbesondere Kalium, Natrium oder Lithium, in Gegenwart eines Alkohols oder in Gegenwart von Ammoniak einwirken lassen. Das Alkalimetall kann auch in Form von zum Beispiel Methyl- oder Butyllithium zur Einwirkung kommen. Als Lösungsmittel sind insbesondere Dialkylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol und Toluol geeignet.

Die 17-Ethynyl-17-hydroxy-Verbindungen lassen sich in alkoholischer Lösung unter Quecksilbersalzkatalyse hydratisieren zu den 17-Acetyl-17-hydroxy-Verbindungen (Chem. Ber. 111 (1978) 3086 - 3093).

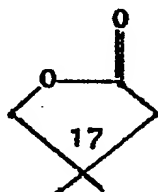
Die Einführung von 3-Hydroxypropan bzw. 3-Hydroxypropen in 17-Stellung erfolgt durch Umsetzung des 17-Ketons mit metallierten Derivaten des Propargylalkohols, zum Beispiel mit 1-Lithium-3-tetrahydropyran-2'-yloxy-propin-1, zu den 17-(3-Hydroxy-1-propinyl)-17-hydroxy-Verbindungen, die anschließend zu den 17-(3-Hydroxypropyl- bzw. 3-Hydroxypropenyl)-17-hydroxy-Verbindungen hydriert werden. Die Hydrierung muß unter Bedingungen durchgeführt werden, die ausschließlich den Angriff an der C-C-Dreifachbindung gewährleisten, ohne die tetrasubstituierte 9(10)-Doppelbindung abzusättigen. Das gelingt zum Beispiel bei der Hydrierung bei Raumtemperatur und Normaldruck in Lösungsmitteln wie Methanol, Ethanol, Propanol, Tetrahydrofuran (THF) oder Essigester unter Zusatz von Edelmetall-Katalysatoren wie Platin oder Palladium.

Die Einführung der homologen Hydroxyalkan- und Hydroxyalken-Gruppen der allgemeinen Formel $-\text{CH}=\text{CH}-(\text{CH}_2)_n\text{OH}$ oder $-\text{CH}_2-\text{CH}_2-(\text{CH}_2)_n\text{OH}$ erfolgt in entsprechender Weise mit Homologen des Propargylalkohols.

Die Verbindung mit der Z-konfigurierten Doppelbindung in der Hydroxypropenylgruppe entsteht durch Hydrieren der acetylenischen Dreifachbindung mit einem desaktivierten Edelmetallkatalysator (J. Fried, J.A. Edwards: Organic Reactions in Steroid Chemistry, Van Nostrand Reinhold Company 1972, Seite 134, und H.O. House: Modern Synthetic Reactions 1972, Seite 19). Als desaktivierte Edelmetallkatalysatoren kommen beispielsweise 10 % Palladium auf Bariumsulfat in Gegenwart eines Amins oder 5 % Palladium auf Calciumcarbonat unter Zusatz von Blei(II)-acetat infrage. Die Hydrierung wird nach der Aufnahme von einem Äquivalent Wasserstoff abgebrochen.

Die Verbindung mit der E-konfigurierten Doppelbindung in der Hydroxypropenylgruppe entsteht durch Reduktion der acetylenischen Dreifachbindung in an sich bekannter Weise. In der Literatur sind eine ganze Reihe von Methoden zur Umwandlung von Alkinen in trans-Olefine beschrieben, beispielsweise die Reduktion mit Natrium in flüssigem Ammoniak (J. Am. Chem. Soc. 63 (1941) 216), mit Natriumamid in flüssigem Ammoniak (J. Chem. Soc. 1955, 3558), mit Lithium in niedermolekularen Aminen (J. Am. Chem. Soc. 77 (1955) 3378), mit Boranen (J. Am. Chem. Soc. 93 (1971) 3395 und 94 (1971) 6560), mit Diisobutylaluminiumhydrid und Methyl-Lithium (J. Am. Chem. Soc. 89 (1967) 5085) und insbesondere mit Lithiumaluminiumhydrid/Alkoholat (J. Am. Chem. Soc. 89 (1967) 4245). Eine weitere Möglichkeit ist die Reduktion der Dreifachbindung mit Chrom(II)-sulfat in Gegenwart von Wasser oder Dimethylformamid in schwach saurem Milieu (J. Am. Chem. Soc. 86 (1964) 4358) sowie allgemein die Reduktion durch Einwirkung von Übergangsmetallverbindungen unter Wechsel der Oxydationsstufe.

Werden Endprodukte der Formel I gewünscht mit R^3/R^4 in der Bedeutung so werden die



17-(3-Hydroxypropyl)17-hydroxy-Verbindungen in an sich bekannter Weise oxydiert. Die Bedingungen bei der Oxydation sind abhängig von der Natur des Substituenten R^1 in Formel I. Ist R^1 zum Beispiel eine Dialkylamino-gruppe, so sind Chromsäurereagenzien zur Oxydation ungeeignet, da diese primär an der Dialkylaminogruppe angreifen. In diesen Fällen müssen Oxydationsmittel,

wie Silbercarbonat/Celite (Fetizon-Reagenz; M. Fetizon und M. Golfier, Compt. rend. 267 (1968) 900) oder Platin/Sauerstoff (H. Muxfeldt et al., Angewandte Chemie, Int. Ed. 1 (1962) 157) Verwendung finden. Ist R^1 dagegen eine Alkoxygruppe, so können auch Oxydationsmittel, wie Jones'-Reagenz, Chromsäure-Pyridin, Pyridiniumdichromat oder Pyridiniumchlorochromat verwendet werden.

Der Aufbau der 17-Cyanmethylseitenkette erfolgt in an sich bekannter Weise aus dem 17-Keton der allgemeinen Formel III, zum Beispiel über das 17-Spiroepoxid und Spaltung des Spiroepoxids mit HCN gemäß Z. Chem. 18 (1978) 259 - 260.

Die Einführung der Cyanalkanseitenkette $-(CH_2)_n-CH_2CN$ mit $n = 1 - 3$ erfolgt zum Beispiel durch Addition von $Li-(CH_2)_n-CH_2CN$ an das 17-Keton.

Auch die Einführung der 17-Hydroxyacetylseitenkette erfolgt nach an sich bekannten Methoden, beispielsweise nach der in J. Org. Chem. 47 (1982), 2993 - 2995, beschriebenen Methode.

Freie Hydroxygruppen in 17-Stellung können in an sich bekannter Weise verestert oder verethert werden.

Nach Umsetzung (nucleophiler Addition) des 17-Ketons werden die Verbindungen der Formel III zur Wasserabspaltung unter Ausbildung der 4(5)-Doppelbindung und zur gleichzeitigen Ketalspaltung und Entfernung gegebenenfalls vorhandener weiterer mit Säure abspaltbarer Schutzgruppen mit Säure oder einem sauren Ionenaustauscher behandelt.

Die saure Behandlung erfolgt in an sich bekannter Weise, indem man die Verbindung der Formel III, die eine 3-Ketalgruppe und eine 5 α -Hydroxygruppe und eine gegebenenfalls O-geschützte 17-(3-Hydroxypropyl)-Gruppe enthält, in einem mit Wasser mischbaren Lösungsmittel, wie wäßrigem Methanol, Ethanol oder Aceton, löst und auf die Lösung katalytische Mengen Mineral- oder Sulfonsäure, wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Perchlorsäure oder p-Toluolsulfonsäure oder eine organische Säure, wie Essigsäure, so lange einwirken läßt, bis Wasser abgespalten ist und Schutzgruppen entfernt sind. Die Umsetzung, die bei Temperaturen von 0 bis 100 °C abläuft, kann auch mit einem sauren Ionenaustauscher vorgenommen werden. Der Verlauf der Umsetzung kann mit analytischen Methoden, beispielsweise durch Dünnschichtchromatographie entnommener Proben, verfolgt werden.

Zusätzlich zu den in den Beispielen 1 bis 7 beschriebenen Verbindungen sind folgende Verbindungen bevorzugt:

11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -(3-hydroxypropyl)-17 β -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on N-oxid.

17 α -Ethynyl-17 β -hydroxy-13 α -methyl-11 β -(4-piperidino-phenyl)-4,9-gonadien-3-on.

17 β -Ethynyl-17 α -hydroxy-13 α -methyl-11 β -(4-piperidino-phenyl)-4,9-gonadien-3-on.

11 β -[4-(2-Dimethylaminoethoxy)-phenyl]-17 α -hydroxy-17 β -(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

11 β -(4-Ethoxyphenyl)-17 α -hydroxy-17 β -(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-17 β -n-propyl-4,9-gonadien-3-on.

11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-17 β -(3-methoxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 β -(ethoxymethyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

17 β -(3-Acetoxy-1Z-propenyl)-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-17 β -(3-methoxy-1Z-propenyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

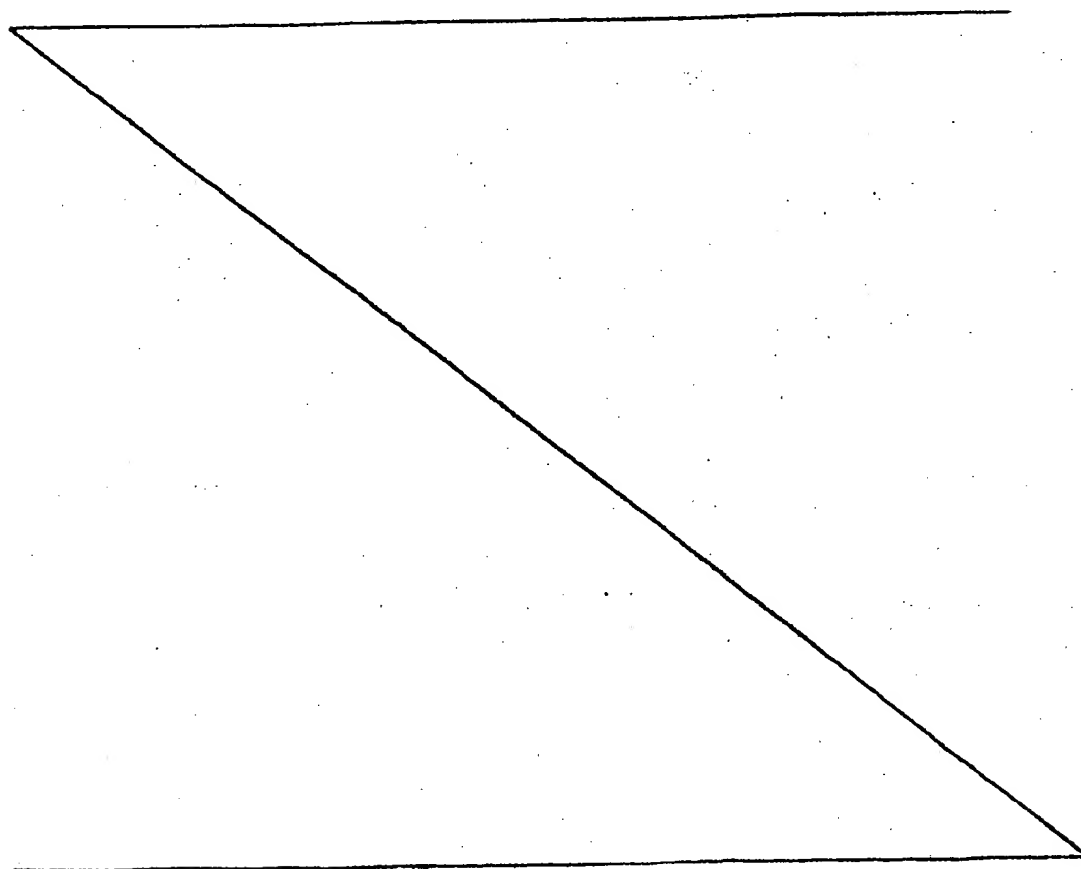
17 β -Chlorethynyl-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

17 β -(2-Cyan)-ethyl-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.

17 α ,21-Bis-acetoxy-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-13 α -methyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion.

11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-21-methoxy-13 α -methyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion.

3-[11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-3-oxo-4,9-gonadien-17 β -yl]-propionsäurelacton.



Beispiel 1

- a) Eine Lösung von 2,0 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-9(10)-estren-17-on (F. 143 - 145 °C) in 300 ml absolutem Tetrahydrofuran (THF) wird 16 Minuten bei 25 °C mit einer Hg-Hochdrucklampe (Philips HPK 125, Tauchlampe, Quarzglasreaktor) bestrahlt. Anschließend destilliert man das Lösungsmittel im Vakuum ab und chromatographiert den Rückstand über Aluminiumoxid (Merck, neutral, Stufe III) mit Hexan/Essigester. Man erhält 1,46 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9(10)-gonen-17-on als farbloses Öl.
- b) Absolutes THF (248 ml) wird bei 5 °C durch 30-minütiges Einleiten mit Acetylen gesättigt. Anschließend tropft man langsam 51 ml einer 15 %igen Lösung von n-Butyllithium in Hexan hinzu und rührt weitere 15 Minuten unter Eiswasserkühlung. Eine Lösung von 2,7 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9-gonen-17-on in 40 ml absolutem THF wird dann innerhalb von 15 Minuten zur Suspension des Lithiumacetylids getropft und weitere 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung gießt man in Eiswasser und extrahiert mit Essigester. Das so erhaltene Rohprodukt (2,85 g) wird ohne weitere Reinigung in die Folgestufe eingesetzt.
- c) 2,8 g des unter b) erhaltenen Rohprodukts werden in 29 ml 70 %iger wäßriger Essigsäure suspendiert und 3 Stunden bei 50 °C gerührt. Nach dem Abkühlen verdünnt man mit ca. 100 ml Wasser und stellt durch Zugabe von konzentrierter wäßriger NH₃-Lösung einen pH-Wert von 10,5 ein. Nach Extraktion mit Essigester erhält man

ein öliges Isomerengemisch, das durch Säulenchromatographie an Kieselgel mit Hexan/Essigester getrennt wird. Man erhält in der Elutionsreihenfolge:

1. 530 mg 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -ethinyl-17B-hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on vom Schmelzpunkt 120 - 123 °C (Essigester/Diisopropylether) und
2. 1,33 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-ethinyl-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on vom Schmelzpunkt 201 - 204 °C (Essigester).

Analog b) und c) erhält man mit Methylacetylen anstelle von Acetylen:

1. 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-hydroxy-13 α -methyl-17 α -propinyl-4,9-gonadien-3-on als Öl.
2. 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-17B-propinyl-4,9-gonadien-3-on als Öl.

d) Eine Suspension von 1,02 g Quecksilberoxid (HgO, rot) in 20 ml Wasser wird nach Zugabe von 0,87 ml konzentrierter Schwefelsäure 30 Minuten bei 60 °C gerührt. 9 ml dieser Quecksilbersalz-Lösung werden zu einer Lösung von 3,25 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-ethinyl-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on in 32 ml Eisessig gegeben. Anschließend rührt man 2 Stunden bei 60 °C. Zur Aufarbeitung gießt man die abgekühlte Reaktionslösung in Eiswasser, stellt durch Zugabe von konzentrierter wäßriger NH₃-Lösung einen pH-Wert von 10,5 ein und extrahiert mit Ethylacetat. Das so erhaltene ölige Rohprodukt wird aus Methylenchlorid/Diisopropylether kristallisiert. Man erhält 2,37 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion vom Schmelzpunkt 224 - 225 °C.

- e) Eine Suspension von 2,3 g 11 β -(4-Dimethylamino-phenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion in 58 ml Toluol wird nach Zugabe von 11,6 ml Acetanhydrid und 5,8 g 4-Dimethylaminopyridin 20 Stunden bei 25 °C gerührt. Danach gießt man in gesättigte NaHCO₃-Lösung und extrahiert mit Ethylacetat. Das Rohprodukt wird an 200 g Kieselgel mit Hexan/Ethylacetat chromatographiert. Nach Kristallisation der Hauptfraktion aus Hexan/Ethylacetat erhält man 1,71 g 17 α -Acetoxy-11 β -(4-dimethylamino-phenyl)-13 α -methyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion vom Schmelzpunkt 194 - 195 °C.

Beispiel 2

- a) Eine Lösung von 1,8 g 11 β -(4-Diethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-9-estren-17-on (F. 223 - 226 °C) in 300 ml THF wird unter den Bedingungen des Beispiels 1 a) 26 Minuten bestrahlt. Nach Chromatographie des Rohprodukts erhält man 1,58 g 11 β -(4-Diethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9-gonen-17-on als farbloses Öl.
- b) Aus 3,94 g 3-Tetrahydropyran-2'-yloxy-1-propin in 85 ml abs. THF und 23,1 ml einer 15 %igen Lösung von n-Butyllithium in Hexan stellt man bei 0 °C die lithiumorganische Verbindung her. Anschließend tropft man eine Lösung von 3,53 g des unter 2 a) beschriebenen Produkts in 71 ml abs. THF hinzu und rührt 4 Stunden bei Raumtemperatur. Die Reaktionslösung wird danach in Eiswasser gegossen und mit Essigester extrahiert. Das Rohprodukt (3,85 g) 11 β -(4-Diethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethylpropan-1,3-dioxy)-13 α -methyl-17 α -[3-(tetrahydropyran-2-yloxy)-1-propinyl]-9-gonen-5 α ,17 β -diol und

11B-(4-Diethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-13 α -methyl-17B- β -(tetrahydropyran-2-yloxy)-1-propinyl]-9-gonen-5 α ,17 α -diol wird ohne weitere Reinigung zur Hydrierung eingesetzt.

c) 3,85 g des unter 2 b) erhaltenen Rohprodukts werden in 95 ml Ethanol nach Zusatz von 400 mg 10 %iger Palladiumkohle bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Nach Aufnahme von 191 ml Wasserstoff filtriert man vom Katalysator ab und engt ein.

d) Das unter 2 c) erhaltene Hydrierungsrohprodukt (3,85 g) wird in 30 ml 70 %iger Essigsäure 2 Stunden bei 60 °C gerührt. Nach dem Abkühlen arbeitet man wie unter 1 c) auf und chromatographiert das erhaltene Isomerengemisch. In der Elutionsreihenfolge erhält man:

1. 410 mg 11B-(4-Diethylaminophenyl)-17 α -(3-hydroxypropyl)-17B-hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on als gelbliches Öl.

UV (Methanol): $\epsilon_{266} = 19080$, $\epsilon_{309} = 19110$.

2. 1,39 g 11B-(4-Diethylaminophenyl)-17B-(3-hydroxypropyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on als festen Schaum.

Analog b) bis d) erhält man bei der Verwendung von 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9-gonen-17-on als Ausgangsmaterial:

1.) 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-hydroxy-17 α -(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on als Öl.

2.) 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-17B-(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on als Öl.

Beispiel 3

- a) Eine Lösung von 1,75 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-11 β -(4-methoxyphenyl)-9-estren-17-on in 290 ml Dioxan wird 19 Minuten unter den Bedingungen des Beispiels 1 a) betrachtet. Nach Chromatographie erhält man 1,45 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-11 β -(4-methoxyphenyl)-13 α -methyl-9-gonen-17-on als farbloses Öl.
- b) Zu einer Suspension von Lithiumacetylid, hergestellt aus einer gesättigten Lösung von Acetylen in 450 ml THF und 130 ml einer 15 %igen Lösung von n-Butyllithium in Hexan, tropft man eine Lösung von 8,2 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-11 β -(4-methoxyphenyl)-13 α -methyl-9-gonen-17-on in 130 ml THF. Anschließend rührt man 3 Stunden bei Raumtemperatur, gießt danach die Reaktionslösung in ca. 3 l Eiswasser und extrahiert mit Ethylacetat. Das Rohprodukt wird an Aluminiumoxid mit Hexan/Ethylacetat chromatographiert. In der Elutionsreihenfolge erhält man:
1. 1,8 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-17 α -ethinyl-11 β -(4-methoxyphenyl)-13 α -methyl-9-gonen-5 α ,17 β -diol als farbloses Öl.
 2. 5,1 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-17 β -ethinyl-11 β -(4-methoxyphenyl)-13 α -methyl-9-gonen-5 α ,17 α -diol als festen Schaum.
- c) Eine Lösung von 3,28 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-17 β -ethinyl-11 β -(4-methoxyphenyl)-13 α -methyl-9-gonen-5 α ,17 α -diol in 33 ml 70 %iger wäßriger Essigsäure wird 30 Minuten bei 60 °C gerührt. Nach dem Abkühlen gießt man in Eiswasser, extrahiert mit Methylenchlorid, wäscht die MeCl₂-Extrakte mit gesättigter NaHCO₃-Lösung und engt ein. Kristallisation des Rohprodukts aus Ethylacetat ergibt 2,0 g 17 β -Ethinyl-17 α -hydroxy-11 β -(4-methoxyphenyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on vom Schmelzpunkt 186 - 187 °C.

Beispiel 4

20-minütige Bestrahlung von 1,84 g 11 β -(4-Dimethylamino-phenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-18-methyl-9-estren-17-on in 280 ml THF unter den Bedingungen des Beispiels 1 a) führt zu 1,36 g 11 β -(4-Dimethylamino-phenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-13 α -ethyl-5 α -hydroxy-9-gonen-17-on als Schaum.

6,1 g 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-13 α -ethyl-5 α -hydroxy-9-gonen-17-on werden unter den Bedingungen des Beispiels 1 b) mit Lithiumacetylid umgesetzt und das so erhaltene Rohprodukt unter den Bedingungen des Beispiels 1 c) mit Essigsäure gespalten. Nach Chromatographie und Kristallisation aus Ethylacetat/Diisopropylether erhält man 3,2 g 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 β -ethinyl-13 α -ethyl-17 α -hydroxy-4,9-gonadien-3-on vom Schmelzpunkt 197 - 198 °C, $[\alpha]_D^{25} + 450,4^\circ$ (CHCl₃, c = 0,505).

Durch Quecksilbersalz-katalysierte Hydratisierung analog Beispiel 1 d) und anschließende Acetylierung analog Beispiel 1 e) erhält man aus 1,3 g 11 β -(4-Dimethylamino-phenyl)-17 β -ethinyl-13 α -ethyl-17 α -hydroxy-4,9-gonadien-3-on nach chromatographischer Reinigung 720 mg 17 α -Acetoxy-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-13 α -ethyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion als festen Schaum. $[\alpha]_D^{25} + 290,8^\circ$ (CHCl₃, c = 0,515).

Beispiel 5

- a) Durch Umsetzung von 7,3 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9-gonen-17-on mit 10,7 g 3-Tetrahydropyran-2'-yloxy-1-propin unter den Bedingungen des Beispiels 2 b) erhält man nach Chromatographie des Rohprodukts an Aluminiumoxid mit Hexan/Ethylacetat 4,83 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-13 α -methyl-17B- β -(tetrahydropyran-2-yloxy)-1-propinyl-9-gonen-5 α ,17 α -diol als gelblichen Schaum.
- b) Eine Lösung von 2,2 g des unter a) erhaltenen Addukts in 67 ml Ethanol und 0,56 ml Triethylamin wird nach Zusatz von 210 mg Palladium auf Bariumsulfat (10 %) bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Nach Aufnahme von 83,5 ml Wasserstoff wird vom Katalysator abfiltriert und eingeeengt. Das so erhaltene Hydrierungsrohprodukt wird mit 14 ml 70 %iger Essigsäure unter den Bedingungen des Beispiels 1 c) gespalten. Nach Kristallisation aus Ethylacetat/Diisopropylether erhält man 1,1 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)17 α -hydroxy-17B-(3-hydroxy-1(Z)-propenyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on vom Schmelzpunkt 133 - 135 °C.

Beispiel 6

Herstellung von 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-ethinyl-16B-ethyl-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on

- a) Eine Suspension aus 29,3 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5(10),9(11)-estradien-17-on und 28,6 g Bis-dimethyl-amino-tert.-butoxymethan wird unter Argon 60 Minuten bei 160 °C gerührt. Nach dem Abkühlen verreibt man das Rohprodukt mit ca. 50 ml Ethylacetat, filtriert und kristallisiert den Filtrierrückstand aus Ethylacetat

um. Auf diese Weise erhält man 27,6 g 16-Dimethylaminomethylen-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5-(10),9(11)-estradien-17-on vom Schmelzpunkt 208 - 211 °C.

- b) Eine Lösung von 14,4 g 16-Dimethylaminomethylen-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5(10),9(11)-estradien-17-on in 220 ml Toluol wird unter Eiswasserkühlung tropfenweise mit 85 ml einer 5 %igen Lösung von Methyl-lithium in Diethylether versetzt. Nach Zugabe rührt man 15 Minuten bei +5 bis +10 °C, zersetzt überschüssiges Reagenz durch vorsichtige Zugabe von ca. 20 ml Wasser, gießt die Reaktionslösung anschließend in ca. 3 l Eiswasser und extrahiert mit Methylenchlorid. Das Rohprodukt wird an neutralem Aluminiumoxid mit Hexan/Ethylacetat chromatographiert. Nach Kristallisation der Hauptfraktion aus Ethylacetat erhält man 13,0 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-16(E)-ethyliden-5(10),9(11)-estradien-17-on vom Schmelzpunkt 121 - 123 °C.
- c) Zu einer Lösung von 9,4 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-16(E)-ethyliden-5(10),9(11)-estradien-17-on in 43 ml Methylenchlorid, 0,34 ml Hexachloraceton und 0,01 ml Pyridin tropft man unter Eiswasserkühlung 4,3 ml 30 %igen Wasserstoffperoxid und rührt anschließend 16 Stunden bei 25 °C. Zur Aufarbeitung verdünnt man die Reaktionslösung mit ca. 100 ml Methylenchlorid, wäscht nacheinander mit 5 %iger $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ -Lösung und Wasser, trocknet die Methylenchlorid-Phase über Na_2SO_4 und engt ein. Das so erhaltene 5,10-Epoxidgegemisch wird an Al_2O_3 , neutral, Stufe III, mit Hexan/Ethylacetat chromatographiert. Man erhält 4,7 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α ,10 α -epoxy-16(E)-ethyliden-9(11)-estren-17-on vom Schmelzpunkt 139 - 141 °C (Ethylacetat/Diisopropylether).

- d) Eine Lösung von 8,2 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α ,10 α -epoxy-16(E)-ethyliden-9(11)-estren-17-on in 400 ml Ethanol wird nach Zusatz von 930 mg Palladiumkohle (10 %) bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Nach Aufnahme von 510 ml Wasserstoff wird vom Katalysator abfiltriert und im Vakuum eingeengt. Man erhält 7,7 g 3,3-(2,2-Dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α ,10 α -epoxy-16 β -ethyl-9(11)-estren-17-on als farbloses Öl.
- e) Aus 1,4 g Magnesium, 0,05 ml Methyljodid und 17,9 g 4-Brom-N,N-dimethylanilin in 150 ml abs. THF wird die magnesiumorganische Verbindung hergestellt. Nach Zusatz von 344 g CuCl rührt man 15 Minuten bei 0 °C und gibt dann tropfenweise eine Lösung von 7,7 g des unter d) erhaltenen Produkts in 70 ml abs. THF hinzu. Danach wird 3,5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung gießt man die Reaktionslösung in ein Gemisch aus Eiswasser und NH₃-Lösung und extrahiert mit Ethylacetat. Nach Chromatographie des Rohprodukts an Aluminiumoxid mit Hexan/Ethylacetat und Kristallisation der Hauptfraktion aus Diisopropylether/Ethylacetat erhält man 6,5 g 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethylpropan-1,3-dioxy)-16 β -ethyl-5 α -hydroxy-9(10)-estren-17-on vom Schmelzpunkt 180 - 181 °C.
- f) Eine Lösung von 4,0 g des unter e) erhaltenen Produkts in 600 ml Dioxan wird unter den Bedingungen des Beispiels 1 a) bestrahlt. Nach Kristallisation des Bestrahlungsrohprodukts aus Diisopropylether erhält man 1,74 g 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethylpropan-1,3-dioxy)-16 β -ethyl-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9(10)-gonen-17-on vom Schmelzpunkt 192 - 194 °C.

- g) Unter den Bedingungen des Beispiels 1 b) werden 1,4 g des unter f) erhaltenen Produkts mit Lithiumacetylid umgesetzt. Nach Kristallisation des Rohprodukts aus Ethylacetat/Diisopropylether erhält man 960 mg 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-17B-ethinyl-16B-ethyl-13 α -methyl-9(10)-gonen-5 α ,17 α -diol vom Schmelzpunkt 132 - 134 °C.
- h) Unter den Bedingungen des Beispiels 1 c) setzt man 760 mg des unter g) erhaltenen Produkts mit 8 ml 70 %iger Essigsäure um. Kristallisation des Rohprodukts aus Hexan/Diethylether ergibt 460 mg 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-17B-ethinyl-16B-ethyl-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on vom Schmelzpunkt 195 - 197 °C.

Beispiel 7

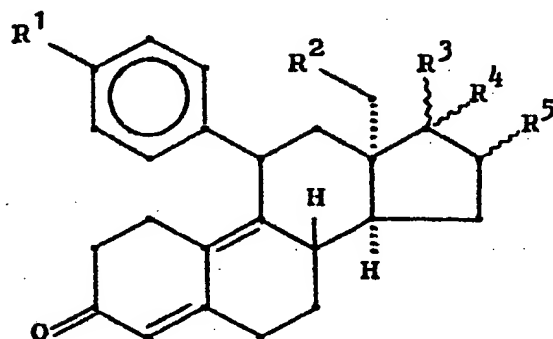
Herstellung von 17B-Cyanmethyl-11B-(4-dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on

- a) Eine Suspension von 5,0 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9(10)-gonen-17-on und 4,74 g Trimethylsulfoniumiodid in 60 ml Dimethylformamid wird unter Eiswasserkühlung portionsweise mit 2,63 g Kalium-ter.-butylat versetzt. Man rührt 4 Stunden bei 25 °C, gießt anschließend in Eiswasser und extrahiert mit Ethylacetat. Nach Entfernen des Lösungsmittels kristallisiert man das zunächst ölige Rohprodukt aus Ethylacetat/Diisopropylether und erhält auf diese Weise 4,2 g 11B-(4-Dimethylaminophenyl)-3,3-(2,2-dimethyl-propan-1,3-dioxy)-5 α -hydroxy-13 α -methyl-9(10)-gonen-17 α -spiro-1',2'-oxiran vom Schmelzpunkt 234 - 236 °C.

- b) 2,0 g des unter a) erhaltenen Spiro-oxirans werden in 84 ml Ethanol gelöst und nach Zusatz von 4,6 g Kaliumcyanid 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Die abgekühlte Lösung wird in gesättigte NaHCO_3 -Lösung gegossen und mit Ethylacetat extrahiert. Das nach dem Einengen erhaltene Rohprodukt wird ohne weitere Reinigung in 26 ml 70 %ige Essigsäure aufgenommen und 60 Minuten bei 60 °C gerührt. Nach dem Abkühlen gießt man in Eiswasser, stellt durch Zugabe von NH_3 -Lösung einen pH-Wert von 10,5 ein und extrahiert mit Methylenchlorid. Nach Chromatographie des Rohprodukts an Kieselgel mit Hexan/Aceton und Kristallisation der Hauptfraktion aus Ethanol erhält man 1,4 g 17 β -Cyanmethyl-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on vom Schmelzpunkt 135 - 137 °C.

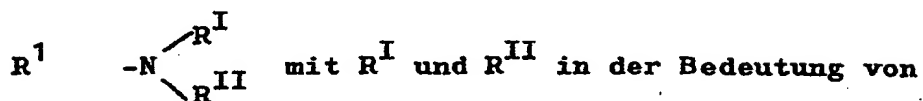
Patentansprüche für die Vertragsstaaten
BE, CH, DE, FR, GB, IT, LU, NL, SE

1.) 13 α -Alkylgonane der allgemeinen Formel I



(I),

worin



Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoff-
atomen oder R^I und R^{II} unter Einschluß von N in
der Bedeutung eines gesättigten 5- oder 6glie-
drigen Ringes, wobei im Ring außer N noch ein
weiteres Heteroatom wie O, N, S enthalten sein
kann, sowie die entsprechenden tertiären
N-Oxide und die Säureadditionssalze,

-OR^{III} mit R^{III} in der Bedeutung von Methyl,
Ethyl, Propyl, Methoxyphenyl, Allyl oder
 β -Dimethylaminoethyl,

R² ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder
Ethylgruppe,

R^3 $-(CH_2)_n-CH_3$ mit $n = 0 - 4$,

$-(CH_2)_n-CH_2-O(S)R^{IV}$ mit $n = 0 - 4$ und

R^{IV} in der Bedeutung von Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

$-CH=CH-(CH_2)_n-OR^V$ mit $n = 1 - 4$ und

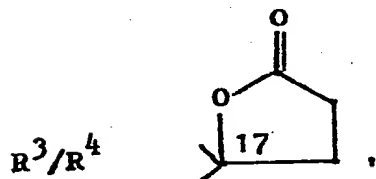
R^V in der Bedeutung von Wasserstoff, Alkyl oder Alkanoyl mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen,

$-C\equiv C-X$ mit X in der Bedeutung von Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogen,

$-(CH_2)_n-CH_2CN$ mit $n = 0 - 3$ oder

$\begin{array}{c} O \\ || \\ -C-CH_2Y \end{array}$ mit Y in der Bedeutung von Wasserstoff oder OR^V mit R^V in der oben angegebenen Bedeutung,

R^4 Hydroxy, Alkyloxy oder Alkanoyloxy mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder



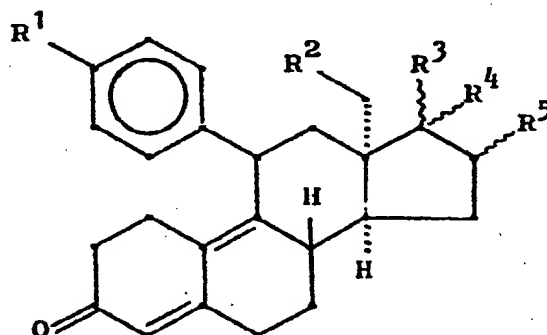
wobei R^3 in α -Stellung und R^4 in β -Stellung oder R^3 in β -Stellung und R^4 in α -Stellung zum Steroidgerüst stehen,

und

R^5 ein Wasserstoffatom oder eine α - oder β -ständige Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten.

- 2.) 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -ethinyl-17 β -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on und
11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 β -ethinyl-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.
- 3.) 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 β -hydroxy-13 α -methyl-17 α -propinyl-4,9-gonadien-3-on und
11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-17 β -propinyl-4,9-gonadien-3-on.
- 4.) 11 β -(Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion und
17 α -Acetoxy-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-13 α -methyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion.
- 5.) 11 β -(4-Diethylaminophenyl)-17 α -(3-hydroxypropyl)-17 β -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on und
11 β -(4-Diethylaminophenyl)-17 β -(3-hydroxypropyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.
- 6.) 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 β -hydroxy-17 α -(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on und
11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-17 β -(3-hydroxypropyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.
- 7.) 17 β -Ethinyl-17 α -hydroxy-11 β -(4-methoxyphenyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.
- 8.) 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 β -ethinyl-13 α -ethyl-17 α -hydroxy-4,9-gonadien-3-on und
17 α -Acetoxy-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-13 α -ethyl-18,19-dinor-4,9-pregnadien-3,20-dion.

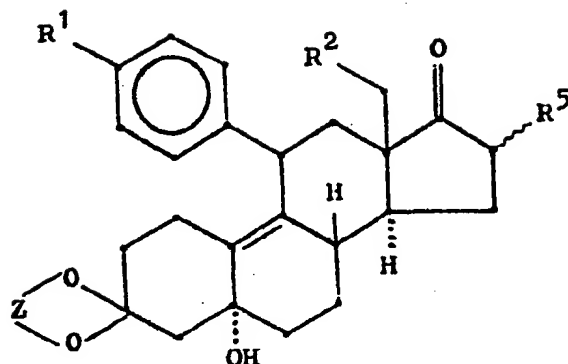
- 9.) 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-17 β -(3-hydroxy-1(Z)-propenyl)-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.
- 10.) 11 β -(4-Dimethylaminophenyl)-17 β -ethinyl-16 β -ethyl-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.
- 11.) 17 β -Cyanmethyl-11 β -(4-dimethylaminophenyl)-17 α -hydroxy-13 α -methyl-4,9-gonadien-3-on.
- 12.) Pharmazeutische Präparate, gekennzeichnet durch den Gehalt an Verbindungen gemäß Anspruch 1.) bis 11.).
- 13.) Verfahren zur Herstellung von 13 α -Alkylgonanen der allgemeinen Formel I



(I),

worin R^1 , R^2 , R^3 , R^4 und R^5 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

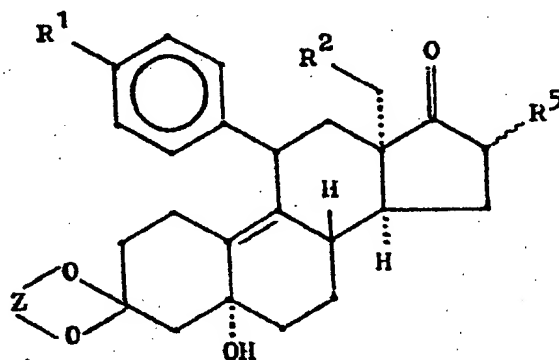
dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel II



(II),

worin R^1 , R^2 und R^5 die in Formel I angegebene Bedeutung haben und Z eine Ethylen- oder 2,2-Dimethylpropylengruppe darstellt,

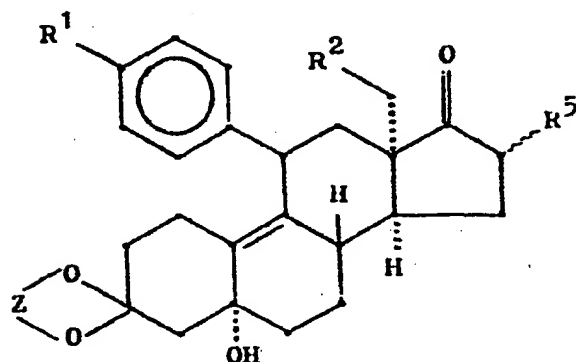
mit ultraviolettem Licht bestrahlt und das durch UV-Bestrahlung erhaltene 13-Episteroid der allgemeinen Formel III



(III),

worin R^1 , R^2 , R^5 und Z die in der Formel II angegebene Bedeutung haben, nach an sich bekannten Methoden durch nucleophile Addition an das 17-Keton, Spaltung des 3-Ketalschutzes und Wasserabspaltung aus 4,5-Stellung in die Verbindungen der allgemeinen Formel I überführt.

14.) 13-Episteroide der allgemeinen Formel III



(III),

worin

$R^I - N \begin{cases} R^I \\ R^{II} \end{cases}$ mit R^I und R^{II} in der Bedeutung

von Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder R^I und R^{II} unter Einschluß von N in der Bedeutung eines gesättigten 5- oder 6-gliedrigen Ringes, wobei im Ring außer N noch ein weiteres Heteroatom wie O, N, S enthalten sein kann, sowie die entsprechenden tertiären N-Oxide und die Säureadditionssalze,

-OR^{III} mit R^{III} in der Bedeutung von Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxyphenyl, Allyl oder β -Dimethylaminoethyl,

R^2 ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe,

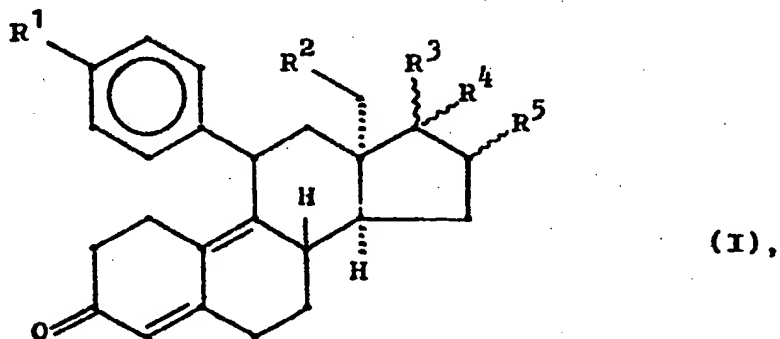
R^5 ein Wasserstoffatom oder eine α - oder β -ständige Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und

Z eine Ethylen- oder 2,2-Dimethylpropylengruppe

bedeuten.

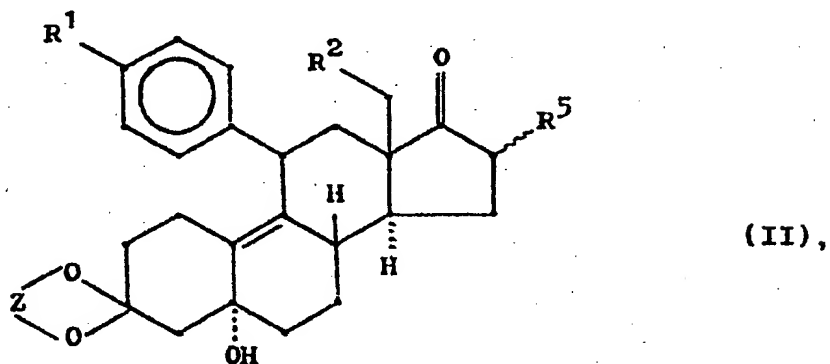
Patentanspruch für den Vertragsstaat AT

Verfahren zur Herstellung von 13α -Alkylgonanen der allgemeinen Formel I



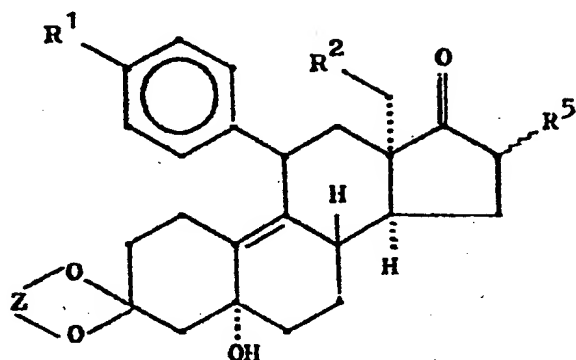
worin R^1 , R^2 , R^3 , R^4 und R^5 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel II



worin R^1 , R^2 und R^5 die in Formel I angegebene Bedeutung haben und Z eine Ethylen- oder 2,2-Dimethylpropylengruppe darstellt,

mit ultraviolettem Licht bestrahlt und das durch UV-Bestrahlung erhaltene 13-Episteroid der allgemeinen Formel III



(III),

worin R¹, R², R⁵ und Z die in der Formel II angegebene Bedeutung haben, nach an sich bekannten Methoden durch nucleophile Addition an das 17-Keton, Spaltung des 3-Ketalschutzes und Wasserabspaltung aus 4,5-Stellung in die Verbindungen der allgemeinen Formel I überführt.

THIS PAGE BLANK (USPTO)